(11) 2-203 (A)

(43) 5.1.1990 (19) JP

(21) Appl. No. 63-249526 (22) 3.10.1988 (33) JP (31) 87p.272770 (32) 28.10.1987

(71) NIPPON SHINYAKU CO LTD (72) MAKOTO SUGIYAMA(2)

(51) Int. Cl⁵. A61K9/107

PURPOSE: To provide a drug carrier consisting of ultrafine particles of lipid, inert to the pharmacological action of drug, enabling selective transfer of the drug to the effective focus tissue, capable of maintaining the drug concentration in blood and effective in reducing the necessary dose of the drug.

CONSTITUTION: The drug carrier has a form of ultrafine particles of fat emulsion having an average particle diameter of <200nm and containing a drug. Especially, the drug carrier is a fat emulsion composed of a nucleus substance and a surface layer wherein said nucleus-constituting substance is a simple lipid (preferably neutral lipid, sterol ester or their mixture), induced lipid, the drug itself or their mixture (content: 30-85%) and the substance constituting the surface layer is a conjugated lipid (preferably phospholipid, glycolipid or their mixture), induced lipid, the drug itself or their mixture (content: 15-70%).

(54) PERFUME-CONTAINING COATING AGENT FOR SOFT CAPSULE

(11) 2-205 (A) (43) 5.1.1990 (19) JP

(21) Appl. No. 63-280978 (22) 7.11.1988 (33) JP (31) 87p.282831 (32) 9.11.1987

(71) TAISHO PHARMACEUT CO LTD (72) MASARU HINENO(3)

(51) Int. Cl⁵. A61K9/48,A61K47/36

PURPOSE: To obtain the subject preparation exhibiting high retention of perfume after the lapse of time and capable of keeping stable feeling to the palate the adding a polyhydric alcohol to a pullulan solution containing an oily perfume and a surfactant such as a sugar ester having high HLB.

CONSTITUTION: An emulsion of a perfume is prepared by vacuum emulsification of 1pt.wt. of a perfume (e.g. menthol, peppermint oil or cinnamon oil) and 0.1-10 pts.wt. of a surfactant (e.g. sugar ester having an HLB of 15-16). The emulsion is added with a proper amount of water, mixed with pullulan (at a concentration of 8-12wt.% in the whole liquid) and then mixed with 5-30wt.% of a polyhydric alcohol (e.g. glycerol or sorbitol) to obtain the subject coating agent. When the water-content in the soft capsule is 8.0-8.5wt.% after drying, the perfume retainability in the soft capsule coating film is high and the capsule is resistant to coagulation, softening and cracking.

(54) NOVEL DRUG PREPARATION CONTAINING EXIFONE AND WATER-SOLUBLE POLYMERIC COMPOUND

(11) 2-206 (A) (43) 5.1.1990 (19) JP

(21) Appl. No. 63-273882 (22) 28.10.1988 (33) JP (31) 87p.284493 (32) 11.11.1987

(71) FUJISAWA PHARMACEUT CO LTD (72) YOSHIO UEDA(4)

(51) Int. Cl⁵. A61K31/12,A61K47/38

PURPOSE: To provide a cerebral metabolism improver containing exifone, a water-soluble polymeric compound such as cellulose derivative and, as necessary, conventional additives and giving a solid dispersion, mixed powder, etc., having improved absorbability in oral administration.

CONSTITUTION: The objective cerebral metabolism improver effective as a remedy for senile dementia, cerebrovascular dementia, etc., contains exifone of formula and a water-soluble polymeric compound at a weight ratio of 1:(0.01-7) and, as necessary, conventional additives such as disintegrant, lubricant, excipient or colorant. The water-soluble polymeric compound is e.g. cellulose derivative (e.g. hydroxypropyl methylcellulose), water-soluble synthetic polymer compound (e.g. polyvinyl pyrrolidone), etc., and the hardly water-soluble nature of exifone can be improved by the addition of the polymeric compound. Exifone is dissolved in an organic solvent, the water-soluble polymeric compound is added to and dissolved or dispersed in the solution and the solvent is distilled off to obtain a solid dispersion.

⑩ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

◎ 公 開 特 許 公 報 (A) 平2-206

@Int. Cl. *

臉別記号

庁内整理番号

❷公開 平成2年(1990)1月5日

A 61 K 31/12 47/38

AAM

7330-4C 7417-4C

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全9頁)

60発明の名称

エキシホンと水溶性高分子化合物とを含有することを特徴とする新

規製剤

创特 顧 昭63-273882

E

20出 顧 昭63(1988)10月28日

優先権主張

發昭62(1987)11月11日發日本(JP)動特頭 昭62-284493

個発 明 者

芳 雄

兵庫県神戸市東灘区御影中町1-3-5-204

個発 酣 者 \blacksquare

兵庫県川西市大和東2-2-13

下 粂 文 男

兵庫県西宮市松園町 5 -37

の発明 安 700発明 老

浀

奈良県生駒市谷田町1327

健 三

@発明者 中播 の出質を 人

伸 光

大阪府門真市浜町12-3

藤沢薬品工業株式会社 四代 理 人 弁理士 青木

大阪府大阪市東区道修町4丁目3番地

11.発明の名称

ユキシホンと水路性高分子化合物とを合有する

ことを特徴とする新規総群

2.特許請求の無関

- 1)エキシホンと水幣性高分子化合物とを含有す ることを特徴とする観測。
- 2)エキシホンと水溶性高分子化合物、ならび に、必要により慣用の抵加剤とからなる固体 分数体を合有する特許請求の範囲第1項記載 の警察。
- 3)エキシホンと水溶性高分子化合物、ならび に、必要により慣用の抵加剤とからなる機合 処理宋を合有する特許請求の範囲終1項記載
- 4)水溶性高分子化合物がセルロース欝導体であ る特許請求の範囲第2項もしくは第3項記載 の製剤。
- 5)エキシホンと水溶性高分子化合物との配合比 がその重量比において約1:0.01~1:7で

ある特許請求の範囲第4項記載の影響。

3.発明の詳細な説明

「皮集上の利用分野」

本発明は、脳代謝改善剤として有用なエキシ ホン(Exifone)の語口投与時における難吸収性 を改善した、エキシホンと水溶性高分子化合物と を合有する新規製剤に関するものであり、医薬の 分野において有用である。

「 従来の技物ならびに発明が解決しようとする問

エキシホンは、以下に示される構造を有する化 合物であり、脳代語改善剤として有用で、例え ば、老年性痴呆、脳血管性痴呆等の治療に有効で A & .

[2 , 3 , 4 , 8' , 4' , 5' - < + y E F D

待閒平2-206(2)

キシベンゾフェノン]

しかしながら、エキシホンは水に難熔性(飽和 治解度:約70~80 k/ ut)のために通常の製剤と して盛口役与した場合の血中への吸収性が悪く、 そのためパイオアペイラビリティー

(bioavailability)が低いという欠点を有している。従って、この欠点を支限した新規な製剤が待ち算まれていた。

本発明の発明者らは、エキシホンに水溶性高分子化合物を配合することにより上記の欠点を克服できることを見い出し、銀煮研究の結果、本発明を完成した。

本発明は、エキシホンの有する上記欠点を改善 した最初のものである。

「問題点を解決するための手段」

本発明の新規製剤は、エキシホンと水溶性高分子化合物とを含有することを特徴とするものである。エキシホンと水溶性高分子化合物が共に存在することによってエキシホンの有する水に難溶であるという欠点が改善され、経口役与においても

高い バイオアベイラビリティーが得られるのである。

本発明の製剤は、必要により、さらに崩壊剤、 情沢剤、試形剤、着色剤等の製剤化の過程におい て通常用いられる慣用の抵加剤を含有することが できる。また、剤形は特に限定されず、経口投与 に当っては、原盤に応じて、飲剤、細粒剤、顆粒 剤、カプセル剤、錠剤、フィルムコート錠剤等と して使用することができる。

この製剤において使用される好道な水溶性高分子化合物としては、当分野において通常使用されるものを挙げることができるが、例えば、セルロース誘導体(例えば、ヒドロキシプロピルセルロース、メチルセルロース等)、合成水溶性高分子化学でしている。これらの中で、より好ましいものとしては、ヒドロキシプロピルメチルセルロースおよびヒドロキシプロピルセルロースが挙

けられる.

また、好遊な崩壊剤としては、例えば、デン プン類(例えば、バレイショデンプン、トウモ ロコシヂンプン、ヒドロキシブロピルスターテ、 カルボキシメテルスターナナトリウム等)、セ ルロース誘導体(例えば、カルボキシメナルセル ロースカルシウム、カルボキシメチルセルロー ス、佐世換度ヒドロキシプロピルセルロース 等)、等が挙げられ、好遺な情沢剤としては、例 えば、タルク、ロウ類(例えば、サラシミツロ ウ、硬化抽等)、ステアリン酸漿(例えば、ステ アリン酸、ステアリン酸マグネシウム、ステアリ ン酸カルシウム等)等が、好適な賦形剤として は、例えば、種類(例えば、乳糖、白糖等)、デ ンプン類(例えば、トウモロコシデンプン等)、 セルロース誘導体(例えば、結晶セルロース等)、 無機カルシウム塩類(例えば、リン酸水素カルシ ウム、硫酸カルシウム等)等が、および舒適な着 色剤としては、例えばタール色素等がそれぞれな げられるが、これらに腹定されるものではなく、

当分野において通常使用されるものを用いること ができる。

本発明のエキシホンと水溶性高分子化合物とを合有する製剤は、エキシホンに前述の水溶性高分子化合物、ならびに、必要により前述の慣用の派加剤を配合した後、閉道の剤形へと導くことにより製造することができる。

エキシホンに水溶性高分子化合物等を配合して、 本発明の製剤を製造する方法としては、 固体分散体へと導くことによる製造法および混合による製造法とを挙げることができるが、以下に各方法を評述する。

個体分散体へと導くことによる製造法

本免明の製剤は、エキシホンを固体分散体へと 導くことにより製造することができる。

エキシホンを水増性高分子化合物、ならびに、必要により慣用の抵加剤と配合して固体分散体へと 導くには、当分野で通常用いられる方法が使用される。

特別平2-206(3)

例えば、エキシホンを選出な有機熔線(例えば、エクノール)に溶解した後、水熔性高分子化合物をこの溶液に緩加し、溶焼により溶媒を留め、は幼ーに分散させた後、常法により溶媒を留る。 水溶性高分子化合物を緩加した際、水溶性高分子化合物を緩加した際、水溶性高分子化合物を緩加した際、水溶性高分子化合物が溶解しない場合には、他の有機溶媒によば、塩化メナレン)を加えて溶解させてもよい。その選択は、使用する水溶性高分子化合物の種類により適宜行えばよい。

前述の慣用の緩加剤を配合するには、水溶性高分子化合物を分散させる際に同時に配合してもよいし、あるいは、エキシホンと水溶性高分子化合物とからなる関体分散体を駆した後で、それに配合してもよい。

このようにして得られたエキシホンと水溶性高分子化合物とも含有する固体分散体は、粉砕、し通、線合、造粒、打錠、コーティング等、当分野において通常用いられる工程により、種々の剤形へと導くことができる。これらの各工程は常法に

け好せしい。好速な軟合容謀としては、例えば、水、エタノール、それらの混合容徴を挙げることができる。

. . . .

以上述べたような方法により、本発明のエキシャンと水溶性高分子化合物とを含有する観剤は観達することができる。その製造に当っては、使用される水溶性高分子化合物や能加剤の種類ならびに使用量は、例えば、目的とする前形や、そこにおけるエキシホンの含有量、あるいは目的とするエキシホンの溶出パターン等に応じて適宜選択することができる。

使用される水幣性高分子化合物が、例えばセルロース誘導体である場合には、エキシホンと水熔性高分子化合物との配合比は、その重量比において、1:0.01~1:7個度が舒ましく、より舒ましくは1:0.05~1:5である。

値の水体性高分子化合物を使用する場合でも、 その倍出パケーン等を繋べることにより、当業者 であれば容易に舒適な配合比を求めることができ より行うことができる。

混合による鉄造法

本発物の製剤は、エキシホンを水溶性高分子化合物、ならびに、必要により使用の添加剤と混合することにより製造することができる。

この方法において用いられる混合法としては、 当分野において連常用いられる方法が挙げられる。また、数子形をさらに小さくする目的で保合 物を粉砕してもよい。粉砕は常法により行うことができる。

このようにして製造されたエキシホンと水物性 高分子化合物等との混合処理家は、房屋により上 記の<u>図体分散体へと導くことによる製造物</u>におい て述べられた方法により様々の割形に導くことが できる。

この混合による製造法は、その賃便さの点にお いて、工業的生産にも返したものと言える。

また、この方法により本発明の製剤を製造する に当っては、振合処理末を適当な統合存储を用い て統合した後、房間の利形に導くことが、とりわ

「実施例」

以下、実施例により本発明を詳細に説明する。
[1]固体分数体へと導くことによる製造技 実施例1

エキシホン(10g)をエタノール(150mt)に 将解させる。この溶液中にIC-5R(5g)(簡様:信息化学社製、一般名:ビドロキシプロビル メナルセルロース)を抵加し、機枠下に分散させ る。さらに、塩化メナレン(50ml)を加えてIC-5Rを完全に溶解させた後、溶媒を留去する。

残権を実施にて一夜真空乾燥した袋、粉砕、盤 粒(20menh)して、固体分散体を得る。

実施例 2

エキシホン(10g)とTC-5R(2g)とより、 実施例1と同様にして固体分数体を得る。

医黄斑 3

エキシホン(10g)とTC-5R(10g)とより、 実施例1と同様にして関体分数体を得る。

<u> 支连拐 4</u>

エキシホン(10g)とTC-5R(50g)とより、

特別平2-206(4)

実施例 1 と関係にして固体分散体を得る。 変施例 5

エキシホン(10g)とTC-5R(50g)とより、 実施例1と同様にして固体分散体を得る。

支施例 6

エキシホン(10g)をエタノール(150mt)に 物解し、この物液にTC-5R(5g)を緩加して分 数させた後、塩化メテレン(50mt)を加えてTC-5Rを完全に物解させる。得られた物液にエキス プロタブ(2.5g)(前標:木村度業社製、一般 名:カルポキシメテルスターチナトリウム)を返 加して分散させる。熔媒を留去した後、残造を室 温下で一夜真空乾燥し、粉砕、整粒(20mesh)し て、固体分数体を得る。

[1]提合による製造法

実施例7

エキシホン(10g)を、TC-5R(5g)および エキスプロタブ(2.5g)とをポリ鏡に入れてよ く扱ることにより混合して、エキシホンのTC-5R 混合処理末を得る。

・ヒドロキシプロピルセルロース)とより、1カプセル当り以下の組成を有するカプセル剤を得る。

エキシホン		200≈
RPC - L		10mg

突越例11

エキシホン(10g)をIC-5R(1.5g)とビーカー内で混合した後、20%エタノール水溶液(5 起)を用いて減合・造粒する。真空乾燥後、乳鉢で粉砕し、エキスプロタブ(0.85g)を加えてポリ狭中でよく振ることにより混合してIC-5R処理末を得る。この混合処理末を0分カプセルに充填して、1カプセル当り以下の組成を有するカプセル解を得る。

エキシホン		200=
IC- 5R	•	30 mg
エキスプロクブ		7 mg

突 版 例 8

エキシホン(10g)をTC-5R(8g)とポリ彼に入れてよく扱ることにより混合した後、コーヒーミルを用いて5分間粉砕する。これにエキスプロタブ(2.5g)を加えてポリ彼に入れてよく扱ることによりよく混合して、エキシホンのIC-5R混合処理来を得る。

実施例9

エキシホン(10g)をIC-5R(0.5g)とビーカー内で混合した後、20%エタノール水溶液(4 mg)を用いて液合・遊粒する。真空乾燥後、乳鉢で適当な大きさに粉砕した後、0 号カプセルに充壌してカプセル剤を得る。

1カプセル当りの組成は以下の遭りである。

エキシホン	200 mg
TC - 5R	10 mg
	210ma

実施例10

実施例9と同様にして、エキシホン(10g)と HPC-L(0.5g)(南標:日本會連社製、一般名:

実施例12

210=

東施例11と同様にして得たエキシホンのTC-50 混合処理末に、ステアリン酸マグネシウム(0.15 a)を加えて、単発打錠機を用いて測り込みに よって打袋し、一錠当り以下の組成を有する錠剤 を得る。

ユキシホン	200 mg
TC-5R	30 mg
ユキスプロタブ	7 mg
ステアリン酸マグネシウム	3 mg
	240mg

支货例13

実施例 9 と同様にして、エキシホン(10g)と TC-5R(2.5g)とより、 1 カブセル当り以下の 組成を有するカブセル剤を得る。

ユキシホン	200=
TC - 5R	50 mg
	250ms

実施例14

実施例11と同様にして、エキシホン(10g)、 TC-5R(2.5g)およびエキスプロタブ(2.5g)

237 mg

特朗平2-206(5)

より、1カプセル当り以下の組成を有するカプセ ル剤を得る。

	エキシホン	•	•	200-
••	TC - SR			50 mg
٠.	エキスプロタブ		· ·	· 50=
				300ag

実施例15

実施例11と同様にして、エキシホン(10g)、TC-5B(5g)およびエキスプロタブ(2.5g)より、1カプセル当り以下の組成を有するカプセル剤を得る。

エキスプログブ	50 mg
TC- 5R	100mg
エキシホン	200mg

突放例16

実施例11と同様にして、エキシホン(10g)、 TC-5R(10g)およびエキスプロタブ(5g)よ り、1カプセル当り以下の組成を有するカプセル 例を得る。

支施例19

エキシホン(200g)とTC-5R(100g)とをボリ 彼に入れてよく振ることにより混合した後、20 %エタソール水溶液(80ml)を練合溶媒として用いて品川式造粒機を使用して複合・造粒した。 得られた粒を40℃にて真空乾燥した後、スピードミルを使用して粉砕した(20mesh)。得られた粉末をエキスプロタブ(27g)とボリ彼中にて混合した後、0号カプセルに充模して1カブセル当り以下に組成を有するカプセル剤を得る。

	327mm
エキスプロタブ	· 27 ng
TC - 5R	· 100mg
_ + 9 * 7	200mg

夹施供20

(1)実施例19で得たカプセル充模的のIC-SR処理来に、さらにエキスプロケブ、アピセル(動機: 地化成工業機製、一般名: 結晶セルロース) およびステアリン酸マグネンウムを加えた後、常法により打殺し、1 鋭当り以下の組成を有する鋭

ユキシホン				100mg
IC - 5R	•	-	٠.	100mg
エキスプロクブ				50m
				000

突旋仍17

実施例11と阿様にして、エキシホン(10g)、IC-5g(80g)およびエキスプロタブ(20g)より、1カプセル当り以下の組成を有するカプセル形を得る。

エキシホン	50 mg
TC - SR	150mg
エキスプロタブ	100 mg
	200

变施例18

突縮例11と同様にして、エキシホン(10g)、IC-5R(50g)およびエキスプロクブ(20g)より、1カプセル当り以下の組成を有するカプセル割を得る。

エキシホン	50 mg
TC - SR	250 mg
エキスプロタブ	100mg
	4000

新を得る。

エキシホン	200mg
IC- 5R	1000
エキスプロタブ	· 37mg
アビセル	20 mg
ニステアリン酸マグネシウム	3 mg
	350m

(2)この穀剤に、常故によりフィルムコーティングを行い、フィルムコート錠を得た。フィルムコート質を得た。フィルムコート層の截成は1錠当り以下に示す通りである。

TC - SR . :	. 5, 4mg
ポリエテレングリコール 6000	0.8mg
酸化チタン	1.7mg
黄色三二酸化鉄	0.1mg
	8.0=

衰蒸例21

エキシホン(750g)、IC-5R(375g)、エキスプロタブ(101.25g)、乳糖(678.75g)およびアピセル(678.75g)を振合し、この復合処

特期平2-206(6)

理求もクエン酸(18.75g)の水溶液を用いて 譲合・造粒し、常体により乾燥・整粒して顆粒を 得る(2540g)。得られた顆粒をステアリン酸マ グネシウム(38.08g)と混合した後、常法によ り打錠する。得られた錠剤に常法によりフィルム コート層を施して、一錠当り以下の組成を有する フィルムコート錠を得る。

煮袋

エキシホン	40 mg
TC - 5R	20 mg
エキスプロタブ	5. 4 mg
クエン酸	1 🚾
乳糖	35. 6 ng
アビセル	36. 2 ₂₀
ステアリン酸マグネシウム	1.8mg
	140 00

フィルムコート層

TC - 5R	3.8 mg
ポリエテレングリコール8000	0.5 mg
酸化チタン	0.56mg
黄色ペンガラ	0.14ng
カルナウバロウ	微量
	5

「発明の効果」

本発明の観測においては、エキシホンの溶解性はその原来に比べて着しく改善されており、 経口投与に当っても、十分なバイオアペイラビリティーが得られるものである。

以下に、このことを明らかにするために、本発明により得られた代表的な製剤について、熔出試験結果ならびに大での吸収実験結果を述べる。

度出試験 1

[1]試験に用いられた盤剤

製剤A :実施併Ⅰで得られた固体分散体(エキ

シホン: TC-5R=1:0.5)

製剤 B:実施例 4 で得られた固体分散体(エキ

シホン:TC-5R=1:3)

対照製剤: ユキシホン原末200mgを 0 号カプセル に充績したもの

[1]状験法

第11改正日本裏局方記載の宿出試験法(第2法) を用いて経時的に宿出率を測定した。実験条件は 以下の通りであった。

:富山産業傳製 1

犹料量

排出試験器

: エキシホンとして200mg

将出被および被量: 第1 液(pH1.2)、900mt

パドルの回転数 : 100rpm

測定

: uv族 任 385nm

[1]] 試験結果

各時間における辞出率は以下の通りであった。

時間(分) 試験製剤	30	60
题 莉 A	77.0	89. 0
製料B	33. 0	48.0
対無契刑	11.4	12.4

以上の試験結果から、<u>固体分散体へと導くことによる製造性</u>により製造された本発明の製剤は、いずれもその箝出パターンが原末に比べて著しく改善されていることが明らかである。 つまり、エキシホンの有する難溶性という欠点が著しく改善されたのである。

疳出試験 2

[1]試験に用いられた製剤

製剤 C : 実施例 7 で得られたエキシホンのTC -5R限合処理末(エキシホン: TC - 5R =

1:0.5>

製 斜 D : 実 海 例 9 で 得 られたエキシホンの IC - 5R 包 合 処理カプセル (エキシホン ; TC

- 5R - 1 : 0.05 >

製剤B :実施例10で得られたエキシホンのHPC

~L混合処理カプセル(エキシホン:

HPC-L=1:0.05)

製紙F :実施例12で得られたエキシホンのTC-

5R組合処理袋剤(エキシホン:IC-SR

-1:0.15)

特別平2-206 (7)

製剤G :実施例13で得られたエキシホンのIC-

5R復合処理カプセル(エキシホン:IC

-5R=1:0.25

製剤 H: 実施例15で得られたエキシホンのIC-

5R混合処理カプセル(ユキシホン:TC

- 5R - 1 : 0.5)

対無義剤:療出試験1において用いられた対照製

[1]武驗按

排出試験1において用いられた方法と同じ方法 を用いた。

等 脚 (分)

[耳] 試験結果

60 **以映製剂** 製剤C 68. 1 52. 1 · 製 煮 D 78.4 83.1 製料B 68.3 71.7 製剤F AS. A 88. 6 製 新 G 80. 2 93.8 知 預 以 81.6 84.9 対 無 製 剤 11.4 12.4

各時間における熔出率は以下の通りであった。

以上の試験結果により、機会による製造法によ り製造された本発明の製剤は、銀合したのみのも の、種々の剤形に違いたもの、種々の混合比率の もののいずれにおいてもその歯出パターンが展末

に比べて着しく改善されており、エキシネンの難 存性という欠点が着しく改善されていることがわ

従来、難溶性薬物を水溶性高分子化合物と混合 するのみでは、熔解性の向上はほとんど関格でき ないとされていたことと比較して、本発明の製剤 のように混合するのみで着しく改善されるという ことは、全く子想外のことであると言える。

接出其職 3

[1]試験製剤

段列1 :実施例6で得られた箇体分散体を、1 カプセル当りエキシホンを200mg合有 するように0号カプセルに充壌したも の(エキシホン: IC-5R=1:0.5)

契刑! :実施例19で得られたエキシホンのTC-5R混合処理カプセル剤(エキシホン: TC- 5R- 1 : 0.5)

製剤K :実施例21で得られたエキシホンのTC-シホン:TC-5R=1:0.5).

対照製剤:擦出試験1において用いられた対照製

[1]試験法

帝出試験 1 において用いられた方法と同じ方法 を用いた。

[Ⅱ]試験結果

各時間における溶出率は以下の通りであった。

時間(分)	5	15	30	60	120
型 将 I	22. P	64.0	77.5	83. 6	87.5
製 . 例 3	33, 1	60.5	70.8	72.9	81.7
製剤K	13.4	61.8	74.5	79.1	79. 1
族健烈位	10.4	10, 5	11.4	12, 4	18.0

溶出性の改善が、経口投与における鉄収性の改 夢に結びつくことを明らかにするために、本発明 5収据合処理フィルムコート錠剤(エキ の代表的な製剤を用いて、火での吸収実験を行っ たので、以下にその結果を示す。

吸収実験1

《棕螺鏡苑[1]

(申出試験3において用いられた製剤Ⅰ、製剤Jおよび対限製剤を用いた。

[1]钛颗方法

実験前日より絶食した雄性ピーグル犬(体重9.0~11.5kg) 8 匹を用い、 3 ウェイークロスオーバー法 (3wey-cross over 法) にて吸収実験を行った。

投与量は大1匹当り、エキシホンとして200mg (各試験製剤1カプセル)であり、経口投与した。投与後、経時的に前腕静脈より血液試料を採取し、度ちにHPLC法によりエキシホンを定量した。

[2]試験結果

経口投与後の各時間の血漿中濃度、最高血 原中濃度(Ceax)、最高血漿中濃度到達時間 (Teax)対よび血漿中濃度一時間曲線下面積 (AUC₀₋₆)を以下の表に示す。各数値は、「平均 値土棚準製差」として示す。

以 独 刻 刻	С max (µg/m2).	T max (hr)	AUC _{G-6}
	2. 18	0. 60	2. 86
製剤 I	±0.55	±0.10	 ±0.20
An 20	1.50	0. 80	2. 59
製剤 J	±0.36	±0. 11	±0. 61
** #22 BM #18	0. 30	1.58	0.89
対照製剤	±0.05	±0.58	±0.17

吸収實驗 2

[1]試験型剤

溶出**状験** 3 において用いられた製剤 J および製 剤K も用いた。

	,	4	敬	41	数 原(4/年)	2	
は、中の名が、	159	€0£	£09	120B	180 A	240 <i>\$</i>	360A
	1.12	2.12	1.08	0.39	0.22	0.15	0.13
表	±0.56	±0.55	±0.18	±0.04	±0.07	±0.01	±0.06
1	0.99	1.28	96.0	99'0	61.0	0.18	0.15
	±0.45	±0.22	±0.13	±0.12	±0.06	≠0.08	±0.07
, ,	0.07	0.15	91.0	02.0	0.11	0.07	01.0
	±0.05	±0.07	±0.06	±0.07	±0.07	±0.01	±0.10

[I]試験方法

実験前日より絶会した雄性ピーグル大(体盤 9.0~11.5kg) 6 匹を用い、 2 ウエイークロスオー パー法 (2way-cross over法) にて吸収実験 を 行った。

投与量は犬1匹当り、エキシホンとして200mg (製剤J1カプセル:製剤K5錠)であり、経口 投与した。投与後、経時的に前腕静脈より血液試 料を採取し、度ちにHPLC法によりエキシホンを定 量した。

[Ⅱ]試驗結果

経口役与後の各時間の血漿中線度、最高血漿 中濃度(Cnax)、最高血漿中濃度到速時間 (Tnax)および血漿中濃度-時間曲線下面積 (AUC₀₋₈)を以下の表に示す。各数値は、「平均 値±標準製蓋」として示す。

特別平2-206 (9)

			#K	0	W W (H/H)	(*)		
以股	154	30A	60%	120A	180Æ	240 .	380%	4809
 R	0.50	1.20	1.01	0.56	0. 42	0.38	0.15	0.13
	±0.75	10.70	£0.36	±0.34	±0.43	£0. 46	10.01	±0.08
## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ## ##	0.74	1.47	0.88	27.0	0. 20	0.16	9.14	0.13
	±0.84	±0.37	±0.06	±0.28	*0.05	±0.07	±0.94	±€. 05

放製	新	C max (//2 / 2)	Teax (br)	AUC ₀₋₈
製剤	1	1.52 ±0.39	1.35 ±1.35	3. 34 ±0. 88
铁架	K	1.65 ±0.34	0.50 ±0.15	2.78 ±0.42

以上の試験結果から、存出試験3の結果から予期される通り、本発明の製剤は、<u>国体分散体へと</u> <u>様くことによる製造法</u>および<u>親合による製造法</u>の いずれによって得られたものも、エキシホン原来 に比べて、血中への摂取性は著しく高められてい ることが明らかである。

以上の各種の試験結果から、本発明のエキシホンと水溶性高分子化合物とを含有する観測においては、エキシホンの有する水に難溶性であるという欠点、ならびにそのことに起因する経口投与時の血中への吸収性の低さのいずれもが、着しく改善されていることが明らかであり、本発明のエ

キシホンと水部性高分子化合物とを含有する製剤 は振めて有用なものであると言える。

> 特許出職人 屬沢薬品工業株式会社 代理 人 育 木 高名